Draft (NOT for submission) - printed on 05.03.2001 10:58:42 AM

0	For receiving Offic use only				
0-1	International Application No.				
0-2	International Filing Date				
0-2	International Fining Date	12.7.00			
0-3	Name of receiving Office and "PCT				
	International Application				
0-4	Form - PCT/RO/101 PCT Request				
0-4-1	Prepared using	PCT-BASY Version 2.91			
0-4-1	Frepaled using				
0-5	Petition	(updated 01.07.2000)			
~ 3	The undersigned requests that the				
	present international application be				
	processed according to the Patent Cooperation Treaty				
0-6	Receiving Office (specified by the applicant)	Japanese Patent Office (RO/JP)			
0-7	Applicant's or agent's file reference	YCT-511			
1	Title of Invention	PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TOPICAL			
		ADMINISTRATION			
II	Applicant				
I I-1	This person is:	applicant only			
II-2	Applicant for	all designated States except US			
11-4	Name	SUNTORY LIMITED			
II-5	Address:	1-40, Dojimahama 2 -chome,			
		Kita-ku,			
		Osaka-shi, Osaka 530-8203			
		Japan			
II-6	State of nationality	JP			
II- 7	State of residence	JP			
III-1	Applicant and/or Inventor				
III-1-1	This person is:	applicant only			
III-1 <i>-</i> 2	Applicant for	all designated States except US			
III-1 - 4	Name	SATO PHARMACEUTICAL CO., LTD.			
III-1-5	Address:	5-27,			
		Moto-akasaka 1-chome,			
		Minato-ku, Tokyo 107-0051			
		Japan			
III-1 <i>-</i> 6	State of nationality	JP			
III-1-7	State of residence	JP			

Draft (NOT for submission) - printed on 05.03.2001 11:07:43 AM

III-2	Applicant and/or invent r	
111-2-1	This person is:	applicant and inv ntor
111-2-2	Applicant for	US only
111-2-4	Name (LAST, First)	TATARA, Mitsutoshi
III-2 - 5	Address:	221-19, Setogaya-cho,
		Hodogaya-ku,
		Yokohama-shi, Kanagawa 240-0024
		Japan
111-2-6	State of nationality	JP
111-2-7	State of residence	JP
III-3	Applicant and/or inventor	
111-3-1	This person is:	applicant and inventor
111-3-2	Applicant for	US only
III-3-4	Name (LAST, First)	SHIMIZU, Toshihito
111-3-5	Address:	2-25,
		Nishiarai-honmachi 5-chome,
		Adachi-ku, Tokyo 123-0845
	* *,e	Japan
111-3-6	State of nationality	JP
III-3-7	State of residence	JP
111-4	Applicant and/or inventor	
III-4-1	This person is:	applicant and inventor
III-4-2	Applicant for	US only
111-4-4	Name (LAST, First)	FUKUMOTO, Ryoichi
III-4-5	Address:	251-4,
		Dairakuji-machi,
		Hachioji-shi, Tokyo 193-0816
		Japan
III-4-6	State of nationality	JP
111-4-7	State of residence	JP
III-5	Applicant and/or inventor	
III-5-1	This person is:	applicant and inventor
III-5-2	Applicant for	US only
III-5-4 	Name (LAST, First)	NOMURA, Masaaki
III-5-5	Address:	668-7, Nissato,
•		Meiwa-machi, Ohra-gun,
		Gunma 370-0708
III-5-6	State of nationality	Japan
	State of residence	JP
III-5-7	State of residerice	JP

Draft (NOT for submission) - printed on 05.03.2001 11:07:43 AM

IV-1	Agent rc mm nr pr sentative; r	
	address for c rrespondence The person identified below is	agent
	hereby/has been appointed to act on	agent
	behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as:	
IV-1-1	Name (LAST, First)	SHAMOTO, Ichio
IV-1-2	Address:	Section 206, New Ohtemachi Bldg.,
		2-1, Ohtemachi 2-chome,
		Chiyoda-ku, Tokyo 100-0004
		Japan
IV-1-3	Telephone No.	03-3270-6641
IV-1-4	Facsimile No.	03-3246-0233
IV-1-5	e-mail	yulawpat@yuasa-hara.co.jp
IV-2	Additional agent(s)	additional agent(s) with same address as
	Additional agent(o)	first named agent
IV-2-1	Name(s)	IMAI, Shosuke; MASUI, Chuji; KURITA,
		Tadahiko; KOBAYASHI, Yasushi; MURAKAMI,
		Kiyoshi
<u>v</u>	Designation of States	KIJOSAI
V-1	Regional Patent	EP: AT BE CHELI CY DE DK ES FI FR GB GR
•	(other kinds of protection or treatment,	IE IT LU MC NL PT SE TR and any other
	if any, are specified between parentheses after the designation(s)	State which is a Contracting State of
	concerned)	the European Patent Convention and of
		the PCT
V-2	National Patent	CN JP KR US
	(other kinds of protection or treatment, if any, are specified between	
	parentheses after the designation(s)	_
	concerned)	
V-5	Precautionary Designation Statement	
	In addition to the designations made under items V-1, V-2 and V-3, the	•
	applicant also makes under Rule 4.9(b)	
	all designations which would be permitted under the PCT except any	
	designation(s) of the State(s) indicated	
	under item V-6 below. The applicant declares that those additional	
	designations are subject to confirmation and that any designation which is not	
	confirmed before the expiration of 15	
	months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant	
	at the expiration of that time limit.	
V-6	Exclusion(s) from precautionary	NONE
VI-1	designations Priority claim of earlier national	
	application	
VI-1-1	Filing date	12 July 1999 (12.07.1999)
VI-1-2	Number	198012/1999
VI-1-3	Country	JP
VI-2	Pri rity document request	
	The receiving Office is requested to	VI-1
	prepare and transmit to the International Bureau a certified copy of	
	the earlier application(s) identified	
	above as item(s):	

Draft (NOT for submission) - printed on 05.03.2001 11:07:43 AM

VII-1	International Searching Auth rity Ch sen	Japanese Patent Offi	
VIII	Check list	number of sheets	electronic file(s) attached
VIII-1	Request	5	-
VIII-2	Description	18	-
VIII-3	Claims	2	-
VIII-4	Abstract	1	-
VIII-5	Drawings	4	-
VIII-7	TOTAL	30	
	Accompanying items	paper document(s) attached	electronic file(s) attached
VIII-8	Fee calculation sheet	√	-
VIII-16	PCT-EASY diskette	-	diskette
Vill-18	Figure of the drawings which should accompany the abstract	<no.></no.>	
VIII-19	Language of filing of the international application	Japanese	
IX-1	Signature of applicant or agent		
IX-1-1	Name (LAST, First)	SHAMOTO, Ichio	(Seal)
IX-2	Signature of applicant or agent	*	
IX-2-1	Name (LAST, First)	IMAI, Shosuke	(Seal)
IX-3	Signature of applicant or agent		
		•	
IX-3-1	Name (LAST, First)	MASUI, Chuji	(Seal)
IX-4	Signature of applicant or agent		
IX-4-1	Name (LAST, First)	KURITA, Tadahiko	(Seal)
IX-5	Signature of applicant or agent		
	·		
IX-5-1	Name (LAST, First)	KOBAYASHI, Yasushi	(Seal)
IX-6	Signature of applicant or agent		
IX-6-1	Name (LAST, First)	MURAKAMI, Kiyoshi	(Seal)

FOR RECEIVING OFFICE USE ONLY

10-1	Date of actual receipt of the purported international application	
10-2	Drawings:	
10-2-1	Received	
10-2-2	Not received	
10-3	Corrected date of actual receipt due to later but timely received papers or drawings completing the purported international application	
10-4	Date f timely receipt of the required corr ctions und r PCT Article 11(2)	
10-5	Internati nal Searching Authority	ISA/JP

PCT REQUEST

Draft (NOT for submission) - print d on 05.03.2001 11:07:43 AM

YCT-511

	1	
10-6	Transmittal f search copy delayed	
	until search fee is paid	

FOR INTERNATIONAL BUREAU USE ONLY

11-1	Date of receipt of the record copy by	
	Date of feecipt of the feecing copy by	
	the International Bureau	
	the international bareas	

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年1 月18 日 (18.01.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/03742 A1

(TATARA, Mitsutoshi) [JP/JP]; 〒240-0024 神奈川県横

浜市保土ヶ谷区瀬戸ヶ谷町221-19 Kanagawa (JP). 清水

俊人 (SHIMIZU, Toshihito) [JP/JP]; 〒123-0845 東京都 足立区西新井本町5丁目2番25号 Tokyo (JP). 福元良一

(FUKUMOTO, Ryoichi) [JP/JP]; 〒193-0816 東京都八 王子市大楽寺町251-4 Tokyo (JP). 野村正明 (NOMURA,

Masaaki) [JP/JP]; 〒370-0708 群馬県邑楽郡明和町新

(51) 国際特許分類⁷: A61K 47/32, 47/38, 47/44, 47/16, 47/14, 45/00, A61P 1/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/04651

(22) 国際出願日:

2000年7月12日(12.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/198012 1999年7月12日(12.07.1999)

100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手 町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 社本一夫, 外(SHAMOTO, Ichio et al.); 〒

(81) 指定国 (国内): CN, JP, KR, US.

里668-7 Gunma (JP).

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): サントリー株式会社 (SUNTORY LIMITED) [JP/JP]; 〒530-8203 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号 Osaka (JP). 佐藤製薬株式会社 (SATO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒107-0051 東京都港区元赤坂1丁目5番27号 Tokyo (JP).

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 多々良光敏

²2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: DRUG COMPOSITION FOR TOPICAL ADMINISTRATION

(54) 発明の名称: 局所投与用医薬組成物

(57) Abstract: A drug composition for topical administration which can stay in the region of application for a long period and permits the release of the active ingredient at a controlled rate. This composition comprises as the essential components an active ingredient, a water-insoluble polymer, a water-compatible solvent in which the polymer is soluble, and, if necessary, other additives.

(57) 要約:

適用局所に長期間滞留して有効成分の放出速度の制御が可能な局所投与用医薬組成物が提供された。本発明は、有効成分、水不溶性高分子、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤を必須成分とし、必要に応じてその他の添加剤を配合した局所投与用医薬組成物である。

明細書

局所投与用医薬組成物

5 発明の属する技術分野

本発明は、有効成分を局所投与するための技術に関し、具体的には、局所に適用する以前には投与に適した柔らかいゲル状を呈し、適用後に硬化して局所に有効成分を長期間保持することができる製剤用基剤、および該基剤を用いて調製した、薬物の放出を制御された局所投与用医薬組成物に関する。

10

15

20

25

従来の技術

各種疾患に対する局所投与用の製剤としては、簡便に投与できて、さらに携帯 用としての利便性が高い軟膏剤、ゲル製剤、クリーム剤等が利用されている。特 に、微生物感染による局所的な炎症性疾患や化膿性、感染性疾患に対しては、抗 生物質の軟膏剤が有用であり、各種の抗生物質を主成分とした治療剤が求められ、 いくつかが使用されている。

例えば、各種の抗生物質を主成分とした軟膏剤としては、アミノグリコシド系、テトラサイクリン系およびクロラムフェニコール系等の抗生物質は、皮膚科、眼科、耳鼻咽喉科、歯科・口腔外科、泌尿器科、婦人科に関しての炎症性疾患や化 膿性疾患に汎用されている。具体的には、アミノグリコシド系抗生物質である硫酸カナマイシン軟膏、テトラサイクリン系抗生物質である塩酸テトラサイクリン 軟膏およびクロラムフェニコール系抗生物質であるクロラムフェニコール軟膏は 皮膚科用の化膿性疾患治療剤として市販され、マクロライド系抗生物質であるピマリシン製剤の眼軟膏も販売されている。また、テトラサイクリン系抗生物質である塩酸テトラサイクリンと酢酸ヒドロコルチゾンを含む軟膏剤は歯科・口腔外科用として販売されている。

軟膏剤は、有効成分が安定に医薬組成物に配合されることが必要であり、特公平1-12728号においては、テトラサイクリン系の1つであるミノサイクリンまたはその医薬上許容される塩の水溶性高分子物質および多価アルコールから

なるヒドロゲルに対して、マグネシウム化合物を配合することにより、抗生物質の安定化を図った局所投与用医薬組成物が局所投与用の歯周病疾患治療用としての用途が記載されている。

さらに、軟膏剤を例えば歯周病の治療等の口腔内製剤として用いる場合には、 5 有効成分が安定であるだけではなく、唾液・浸出液・血液による有効成分の流失 をできるかぎり抑制することも必要である。特公平2-34325号においては、 上記特公平1-12728号の技術を改良し、マグネシウム化合物(例えば、塩 化マグネシウム(6水和物)) -多価アルコール(例えば、グリセリン)ーミノ サイクリンの組み合わせに加え、さらに、水溶性高分子物質(例えば、ヒドロキ 10 シエチルセルロース)、ある種のメタアクリル酸系コポリマー(例えば、アミノ アルキルメタアクリレートコポリマーRS)およびその可溶化剤(例えば、トリ アセチン)を適官組み合わせ配合した組成物が、ミノサイクリンの安定性を損な うことなく、長時間投与部位に滞留し、効果が持続的なものであると記載してい る。また、特開平7-89874号には、疎水性軟膏基剤(例えば、プラスチベ 15 ース)、多価アルコール(例えば、プロピレングリコール)、粘着性物質(例え ば、ヒドロキシプロピルメチルセルロース)、およびアルミニウムを構成成分と する金属化合物(例えば、水酸化アルミニウム)および有効成分を配合すること を特徴とする徐放性口腔用軟膏を記載している。この軟膏は、歯周ポケットに投 与でき、かつ、患部で十分な有効成分濃度を長期間維持しながら、有効成分の利 20 用率を高めることを目的としている。

しかしながら、有効成分を安定に且つ長期間にわたって歯周ポケット等の局所 に滞留させるための製剤技術の開発は、ようやく緒についたばかりであり、さら に優れた技術の開発が切望されている。

25 発明の概要

本発明者らは上記状況に鑑み、有効成分を安定に且つ長期間に渡り放出させる には、組成物に適用後の保形性を付与する事が必要との着想を得て、鋭意製剤化 技術の研究を重ねた結果、局所投与用硬化型製剤を開発し、本発明を完成した。 本発明は、適用された局所で少なくとも表面部分が硬化することにより、当該

局所に長期間滞留して有効成分の効果を持続させることができる製剤用基剤、特 に局所投与用製剤用基剤、典型的には口腔内投与用製剤用基剤を提供する。

本発明は、上記基剤に有効成分を配合してなる、適用後に少なくとも表面部分が硬化して、局所に長期間滞留して有効成分の効果を長期間にわたって持続させることができる局所投与用製剤、特に口腔内投与用製剤を提供する。

更に本発明は、上記基剤に歯周病治療のための有効成分を配合してなる、歯周ポケットに適用する以前には容易に適用できるようにゲル状であるが、適用後に少なくとも表面部分が硬化して歯周ポケットに長期間滞留し、有効成分の効果を持続させることができる、口腔内投与用の軟膏剤を提供する。

10

20

25

5

図面の簡単な説明

図1は、局所に適用された本発明の基剤の硬度がどのように変化するかを評価するための試験において、試験開始時(精製水中の浸漬0時間)の基剤をレオメーターで測定した結果を示すグラフである(実施例2)。

15 図2は、局所に適用された本発明の基剤の硬度がどのように変化するかを評価 するための試験において、37℃の精製水中に24時間浸漬した基剤をレオメー ターで測定した結果を示すグラフである(実施例2)。

図3は、局所に適用された本発明の基剤の硬度がどのように変化するかを評価するための試験において、37℃の精製水中に48時間浸漬した基剤をレオメーターで測定した結果を示すグラフである(実施例2)。

図4は、本発明の基剤の良好な滞留性を寒天ゲル中において調べた結果を示す 写真である(実施例3)。

発明の詳細な説明

本発明の基剤は、水不溶性高分子、および該水不溶性高分子が溶解しかつ水に 対して相溶性を有する溶剤を必須成分とし、必要に応じてその他の添加剤を配合 したものである。

この基剤は、通常は柔らかいゲル状を呈し、クリームもしくは軟膏として指先で、チューブにより、または特別に設計されたシリンジ等の注入器具により、容

易に局所 (例えば、歯周ポケット) に適用することが可能である。水に対して相溶性を有する溶剤は、基剤からの流出に伴って適用局所の周囲に存在する水分が基剤の少なくとも表面部分に浸入することを可能にする。水分の浸入により、水不溶性高分子は少なくとも基剤の表面部分で硬化する。硬化した基剤は場合によっては弾力性を有する。基剤が硬化すること、場合によってはさらに弾力性を有することによって基剤は保形され、適用された基剤およびその中に含まれる有効成分が局所周囲の水分などの物理的な力により流失する不都合が防止され、さらには有効成分の組織への放出の制御が可能となる。

5

10

15

20

25

本発明で使用する水不溶性高分子の例は、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、メタアクリル酸コポリマーS、エチルセルロース、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、カルボキシメチルエチルセルロース、酢酸フタル酸セルロース、ロジン、サンダラック、セルロイド、シェラックおよびゼインからなる群から選択される1種または2種以上である。しかし、これらに限らず、有効成分の添加成分として使用可能な水不溶性高分子を適宜選択して用いることができる。

基剤中の水不溶性高分子またはその配合量は、溶剤に溶解し、溶剤と組み合わせたときゲル状物を形成するように適宜選択する。使用時や製造時の取り扱いに影響する粘性や流動性を考慮して、典型的には組成物全体に対して約5~40重量%、シリンジを用いた投与形態を考慮した場合には特に約10~30重量%が好ましい。

水不溶性高分子を溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤の例は、クエン酸トリエチル、トリアセチン、トリブチリン、ジアセチルエチレングリコール、セバシン酸ジエチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリンおよびアセチルグリセリン脂肪酸エステルからなる群から選択される1種または2種以上である。しかし、これらに限らず、有効成分の添加剤成分として使用可能な溶剤を適宜選択して用いることができる。

基剤中の溶剤およびその配合量は、水不溶性高分子と組み合わせたときゲル状物を形成するように適宜選択する。使用時や製造時の取り扱いに影響する粘性や流動性を考慮して、典型的には組成物全体に対して約30~95重量%、シリンジを用いた投与形態を考慮した場合には特に約40~70重量%が好ましい。

5

10

15

20

25

本発明の基剤は、製剤分野でよく使用されているその他の添加剤を配合しても よい。そのような添加剤の種類および使用量は、当業者が必要に応じて決定する ことができる。添加剤の例として、有効成分の安定性、局所での有効成分の溶解 性等を改良するための p H調整剤(例えば、アジピン酸、フマル酸等の有機酸、 リン酸塩等の無機塩、エチレンジアミン四酢酸二ナトリウム等のキレート剤)、 適用組織への滞留性を改良するための粘着剤(例えば、ヒドロキシプロピルセル ロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、メチルセルロース、ポリビニル アルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、 プルラン、カルボキシビニルポリマー、アルギン酸ナトリウム、サイリウムガム、 ゼラチン、寒天、カラギーナン、デキストリン)、膨潤剤(例えば、低置換度と ドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボ キシメチルセルロース、クロスポビドン、デンプン、部分α化デンプン、アクリ ル酸デンプン)、基剤からの溶剤の浸出性を変化させることにより、基剤の硬化 する速度及び有効成分の放出性をコントロールするための油脂(例えば、パラフ ィン、カルナウバロウ、ナタネ油、オリーブ油、オレンジ油、ユーカリ油、ラッ カセイ油、小麦胚芽油、カカオ脂、ゴマ油、サラシミツロウ、白色ワセリン、マ イクロクリスタリンワックス)、脂肪酸およびその塩やエステル等の誘導体(例 えば、ステアリン酸、中鎖脂肪酸トリグリセライド、ハードファット、ステアリ ン酸カルシウム、ステアリン酸アルミニウム、ミリスチン酸イソプロピル)、界 面活性剤(例えば、ショ糖脂肪酸エステル、ラウロマクロゴール、セトマクロゴ ール、モノステアリン酸グリセリン、モノラウリン酸ソルビタン、モノパルミチ ン酸ソルビタン、トリオレイン酸ソルビタン、セスキオレイン酸ソルビタン、ポ リオキシエチレン硬化ヒマシ油、ステアリン酸ポリオキシル)、多価アルコール・ 高級アルコール(例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ス テアリルアルコール、セタノール)が挙げられる。製剤の物性および有効成分の

放出性の点からステアリン酸およびステアリルアルコールは特に好ましい。添加 剤として油脂を配合する場合は、使用する溶剤と相溶性を有するものが好ましい。 常温で固体の油脂は、加熱して溶剤に溶解し冷却して用いる。

上記の添加剤の配合量は製剤あるいは製剤用基剤として求められる物性、放出 性などの点から適宜設定される。

5

10

15

20

25 -

本発明の基剤を口腔内投与用組成物の調製のために使用する場合、口腔内局所への適用前の粘性、曳糸性等の物性を改良するために、溶剤に不溶性または難溶性の添加剤粉末を配合してもよい。その例は、ポリエチレン末、硬化植物油粉末、タルク、ステアリン酸マグネシウム、糖アルコール、無水二酸化ケイ素、リン酸水素カルシウム、カルナウバロウ、カオリン、合成ケイ酸アルミニウム、酸化チタン、炭酸カルシウム、ベントナイトである。製剤の物性および有効成分の放出性の点からポリエチレン末、硬化植物油粉末およびカルナウバロウは特に好ましい。

溶剤に不溶性の添加剤粉末またはその配合量は、製造上の取り扱い、口腔内局所への適用前の粘性、曳糸性等の物性を改良するために適宜選択する。典型的な配合量は組成物全体に対して、約 $5\sim5$ 0重量%である。また組成物中での分散安定性の点から、その比重は使用する溶剤に対して、 $0.5\sim1.5$ 0範囲が好ましく、また粒子径は 10μ m以下、さらには 10μ m以下が好ましい。

本発明は、上記基剤に有効成分を配合して製造され、適用以前にはゲル状もしくは軟膏状を呈するが、局所に適用された後に速やかに表面部分が硬化して、局所に長期間滞留し、その間に有効成分を局所に徐々に放出する、局所投与用医薬組成物もしくは軟膏製剤をも提供する。

本発明の局所投与用医薬組成物は、適用範囲を特に限定されるものではなく、例えば眼科(眼粘膜)、耳鼻咽喉科(鼻腔内、口腔内)、歯科(歯周病・う蝕等)、口腔外科(術前・術後処置等)、婦人科(膣腔内)、消化器内科(直腸腔内等)、泌尿器科、皮膚科および形成外科(創傷面、褥瘡面等)の各領域の局所に用いることができる。また、動物用医薬として同様の用途に用いることができる。本発明の組成物中において、有効成分の配合量は求める効果を得るために適宜決定してよいが、好ましい範囲は基剤全体に対して、約0.001重量%~約3

0重量%、さらに好ましくは約0.01重量%~約10重量%である。有効成分は溶剤に溶解、分散もしくは懸濁した状態で存在させることができる。有効成分は選択した溶剤に溶解して基剤中に配合してもよく、溶剤に十分に溶解しない場合には微粒子末としてあるいは溶剤中に分散もしくは懸濁させた状態で基剤に配合してもよい。基剤からの放出速度の抑制や有効成分の安定性を高める等の目的で、製造方法または適用方法等に応じて、有効成分を微粒子末、分散物または懸濁物として配合することができる。

5

10

15

20

25

さらに、結晶または結晶性の粉末である原薬を用い、これを直接基剤に分散させるのみでは全質均等になり難い場合には、製造過程において、基剤と練合する前に、原薬を粉砕して粒度を小さくするか、または、ある種の溶剤に溶解して用いてもよい。

原薬を粉砕して用いる場合、有効成分粒子径は特に限定されないが、製造工程の取り扱い上、好ましくは約 $1~\mu$ m~約 $5~0~0~\mu$ m、さらに好ましくは約 $1~0~\mu$ m~約 $2~0~0~\mu$ mである。

有効成分は、組織への放出速度制御および安定性向上のために必要があれば、 予め前処理して配合してもよい。その例として、コーティング処理、マイクロカ プセル化、多孔質物質への吸着、イオン交換樹脂への吸着が挙げられる。これら の技術は製剤技術の分野でよく知られている。

本発明の局所投与用医薬組成物は抗生物質製剤、抗菌剤、抗真菌剤、抗ウイルス剤、殺菌剤、消炎剤、局所麻酔剤、血管収縮剤、ステロイドホルモン剤、抗ヒスタミン剤、プロスタグランジン製剤または鎮痒剤として使用可能である。それらに配合できる有効成分は特に限定されない。有効成分の例としては、抗生物質製剤にはアンピシリンのようなβラクタム、硫酸カナマイシンのようなアミノグリコシド系、塩酸テトラサイクリンやミノサイクリンのようなテトラサイクリン系、硫酸ポリミキシンBのようなポリペプチド系、クラリスロマイシンのようなマクロライド系、クロラムフェニコールのようなクロラムフェニコール系等の抗生物質が配合される。抗菌剤にはトスフロキサシントシレートのようなニューキノロン系やスルファメトキサゾール・トリメトプリム合剤等の合成抗菌剤が配合される。また抗真菌剤にはアムホテリシンのようなポリエンマクロライド系ある

いはアゾール系等が配合される。抗ウイルス剤には、アシクロビルやビタラピン等が配合される。殺菌剤には塩化セチルピリジニウムやポビドンヨード等が配合される。消炎剤にはグリチルリチン酸ジカリウムや塩化リゾチーム等が配合される。局所麻酔剤にはリドカインや塩酸ジブカイン等が配合される。血管収縮剤には、塩酸ナファゾリンやd1-塩酸メチルエフェドリンが配合される。ステロイドホルモン剤には酪酸ヒドロコルチゾン等、抗ヒスタミン剤には塩酸ジフェンヒドラミンやマレイン酸クロルフェニラミン等が配合される。プロスタグランジン製剤にはジノプロスト、ジノプロストン等が配合される。鎮痒剤にはクロタミトン等が配合される。

5

15

20

25

10 眼科、耳鼻咽喉科、歯科、口腔外科、婦人科、消化器内科、皮膚科、泌尿器科、 形成外科等の各領域の疾患に対し、治療または予防の目的で各組成物を単独で、 または2種以上配合して用いることができる。

特に、口腔内製剤は本発明の好ましい態様の一つである。ペネム系の化合物は、 ペニシリンとセファロスポリンの構造を融合するという概念に基づいて設計され た非天然型のβラクタム系化合物であり(例えばWoodward, R.B., In Recent Ad vances in the Chemistry of β -Lactam Antibiotics; Elks, J., Ed; The Chemi cal Society; London, 1977; Spec. No. 28, p 167-180、特開昭61-207387 号、 特開昭63-162694 号、特開昭60-222486 号および特開昭54-119486 号)、 βラク タム系抗生物質のペニシリン系抗生物質およびセフェム系抗生物質が有する幅広 い抗菌スペクトルおよび高い安全性と、カルバペネム系抗生物質がもつ強い抗菌 力およびβラクタマーゼに対する高い安定性を兼ね備えた新しいタイプの抗生物 質であり、現在、(+) - (5R, 6S) - 6 - ((R) - 1 - ヒドロキシエチ ル〕- 7 - オキソー 3 - 〔(R) - 2 - テトラヒドロフリル〕 - 4 - チアー 1 -アザビシクロ〔3. 2. 0〕 ヘプトー2-エンー2-カルボン酸ナトリウムの2. 5水和物(ファロペネムナトリウム、以下化合物1という)が種々の感染症の経 口治療薬として使用されており、ペネム環という新規な骨格により、メチシリン 感性黄色ブドウ球菌(MSSA)、化膿連鎖球菌、肺炎球菌のみならず、従来の β-ラクタム薬では十分効果が及ばなかったペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP)、口腔連鎖球菌、腸球菌をはじめとするグラム陽性菌に強い抗菌活性を示し、

また、インフルエンザ菌などのグラム陰性菌、バクテロイデス属などの嫌気性菌まで幅広く抗菌力を示すことが報告されている(化学療法の領域, Vol. 13, No. 1 0, p. 74-80, 1997)。 さらに、Porphyromonas gingivalisをはじめとする歯周炎の病原性菌に対する強い抗菌活性(CHEMOTHERAPY, Vol. 42, S-1, p. 38-50, 1994)の他、近年耐性化が目立っている歯性感染症由来の菌種に対しても強い抗菌活性をもつことが報告されている(日本化学療法学会雑誌, Vol. 45, No. 11, p. 965-9 71, 1997)。

ペネム系化合物は、一般的に他の β -ラクタム系化合物と同様、加水分解や酸化、光異性化など化学的に非常に不安定な物質であり、これが有する炎症性疾患や化膿性疾患、耐性菌感染による疾患に対する優れた有効性を局所的に利用する局所投与用医薬組成物を製造することが困難である。しかして、水不溶性高分子および該水不溶性高分子が溶解しかつ水に相溶性を有する溶剤を必須成分とする本発明の基剤は、ペネム系化合物を懸濁もしくは分散粒子として長期間安定に保持できることも見いだされた。

15 本発明の局所投与用医薬組成物は、局所への適用以前は軟膏状もしくはゲル状であり、シリンジ等を用いて投与可能である。投与後、本製剤は含有する溶剤の浸出および/または水分の吸収とともに表面部分に水不溶性の皮膜を形成し、やがて製剤全体が硬化し保形され、局所に長期間滞留する。滞留する期間は数週間にわたり設計可能である。そのため、本発明の組成物は内包する有効成分を徐々に放出し、長期間にわたり局所で有効成分濃度を維持する徐放性製剤の設計にも適している。

実施例

25

10

以下の実施例により、本発明をさらに具体的に説明する。これらの実施例は発明の範囲を限定するものではない。

実施例1 以下の基剤および製剤を調製した。なお、各組成物の処方を表1、表2、表4、表5または表7に示す。

基剤例 1

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS(商品名オイドラギットRS、

ドイツ連邦共和国のレーム社製)をクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し室 温まで放冷後、減圧下脱泡し組成物を得た。

基剤例 2~4

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをクエン酸トリエチルに90 ⁵ ℃で加温溶解し室温まで放冷後、ポリエチレン末を添加し均一に混和した後、減 圧下脱泡し組成物を得た。

基剤例 5

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをクエン酸トリエチルに90 ℃で加温溶解し室温まで放冷後、食用青1号を添加し均一に混和した後、減圧下 脱泡し組成物を得た。

基剤例 6

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをクエン酸トリエチルに90 ℃で加温溶解し室温まで放冷後、食用青1号およびポリエチレン末を添加し均一 に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。

15 基剤例 7

10

エチルセルロースをクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し、熱時ステアリルアルコールを添加して均一に混合した。室温まで放冷後、食用青1号を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。

比較基剤例1

20 グリセリンにヒドロキシエチルセルロースおよび塩化マグネシウム(6水和物)を分散し、100℃に加熱して溶解した。溶解後、50℃に冷却し混合物を得た。一方、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをトリアセチンに溶解した液を作成し、これを前記混合物に加え均一に混合して組成物を得た。

比較基剤例2

25 プラスチベース、水酸化アルミニウム、プロピレングリコールおよびヒドロキシプロピルメチルセルロースを均一に混和し、組成物を得た。

比較基剤例3

比較基剤例1に適当量の食用青1号を配合した処方とした。グリセリンにヒドロキシエチルセルロースおよび塩化マグネシウム(6水和物)を分散し、100

℃に加熱して溶解した。溶解後、50℃に冷却し混合物を得た。一方、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをトリアセチンに溶解した液を作成し、この液と食用青色1号を前記混合物に加え均一に混和し組成物を得た。

比較基剤例 4

5 比較基剤例 2 に適当量の食用青 1 号を配合した処方とした。プラスチベース、水酸化アルミニウム、プロピレングリコール、ヒドロキシプロピルメチルセルロースおよび食用青 1 号を均一に混和し、組成物を得た。

製剤例1

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをクエン酸トリエチルに90 10 ℃で加温溶解し室温まで放冷後、ミノサイクリン塩酸塩およびポリエチレン粉末 を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ミノサイクリン 塩酸塩は、日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

比較製剤例1

グリセリンにヒドロキシエチルセルロースおよび塩化マグネシウム(6水和物15)を分散し、100℃に加熱して溶解した。溶解後、50℃に冷却し、ミノサイクリン塩酸塩を添加、均一に溶解して混合物を得た。一方、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをトリアセチンに溶解した液を作成し、これを前記混合物に加え均一に混合して組成物を得た。

製剤例2

20 アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをクエン酸トリエチルに90 ℃で加温溶解し室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムおよびポリエチレン末を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

製剤例3

25 エチルセルロースをクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムおよびポリエチレン末を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

製剤例 4

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSおよびエチルセルロースをクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムおよびポリエチレン末を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

製剤例 5

5

10

15

20

25

アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRSをトリアセチンに90℃で加温溶解し室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムおよびポリエチレン末を添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

製剤例 6

エチルセルロースをクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し、熱時ステアリン酸を添加し均一に混和した。室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムを添加して均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

製剤例7

エチルセルロースをクエン酸トリエチルに90℃で加温溶解し、熱時ステアリルアルコールを添加し均一に混和した。室温まで放冷後、ファロペネムナトリウムを添加し均一に混和した後、減圧下脱泡し組成物を得た。なお、ファロペネムナトリウムは日局標準篩の100号を通過し200号に残留するものを使用した。

実施例 2 製剤の保形性評価(針入試験)

投与部位での滞留性を持たせるために、本発明の基剤は投与後に、溶剤の流出 および水分の浸入により経時的に硬化するという特徴がある。そこで、局所に適 用された基剤の硬度の変化をモデルを用いてレオメーターにて評価した。

具体的には直径10.0 mm、深さ5.0 mmの円筒状のポケットに基剤を満たし、37℃の精製水中に静置した。試験開始時(0時間)、24時間および48時間の各時点において、各基剤をレオメーター(不動工業(株)製、NRM-3002D型)を用いて、プランジャー(針先端径:4.0 mm φ)を20 mm/分の速度

で針入させ、経時的な応力を測定した。試験に用いた基剤の処方を表1および表2に示す。

一定速度で針入させたとき、基剤が硬化した場合、基剤が破壊された時点で応力に変曲点が認められる。この時点の応力を最大弾性応力(g)、針入距離を弾性限界距離(m)として表3および図1~図3に示す。

その結果、比較基剤例1、および2の基剤では、0時間、24時間および48時間のいずれの時点においても変曲点は認められず、基剤が硬化することはなかった。一方、本発明の基剤例1、2、3および4については、変曲点は0時間の時点では認められなかったが、24時間では、針入距離1.2~2.1mmにて変曲点が認められた。従って、本発明の基剤例1、2、3および4については、精製水中に保存される間に基剤が硬化し保形する特性が認められた。また、水不溶性高分子の配合量や、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤の配合量により、硬化程度の異なる組成物が得られることが判る。

特に基剤3および4では、48時間の時点での最大弾性応力および変曲点までの距離(弾性限界距離)は共に24時間の時点とほぼ同等であることから、本発明では、一定時間経過した後に特性がほぼ一定に保たれるような組成物の設計が可能であることが示された。

20

25

15

5

10

表 1

成分	基剤例 1	基剤例 2	基剤例3	基剤例 4
オイドラギットRS	3 5	6	1 3	2 0
クエン酸トリエチル	6 5	5 4	5 1	4 7
ポリエチレン末		4 0	3 6	3 3
合計	1 0 0	1 0 0	1 0 0	1 0 0

(単位:%)

10

表 2

成分	比較基剤例 1	比較基剤例 2
オイドラギットRS	2.06	
ヒドロキシエチルセルロース	4. 12	
塩化マグネシウム・6水和物	5. 15	
グリセリン	76.30	
トリアセチン	12.37	
プラスチベース		79.89
水酸化アルミニウム		2. 76
プロピレングリコール		2. 04
ヒドロキシプロピルメチルセルロ	ース	15.31
合計	1 0 0	1 0 0
		(単位:%)

表3 測定結果

15	時間	本発明の基剤例				比較基剤例		
15			1	2	3	4	1	2
		最大弾性応	変曲点	変曲点	変曲点	変曲点	変曲点	変曲点
	0 時間	力 (g)	なし	なし	なし	なし	なし	なし
		弹性限界距		_				· <u>-</u>
		離 (mm)			•			
		最大弾性応	1 6	2 8	3 3	8 2	変曲点	変曲点
20	2 4 時間	力 (g)					なし	なし
		弹性限界距	1. 5	1. 2	1. 4	2. 1	_	
		離(mm)		-				
		最大弾性応	1 3	1 5	2 9	8 0	変曲点	変曲点
	4 8 時間	力 (g)					なし	なし
		弹性限界距	1. 4	1. 3	1. 2	2. 0	_	_
		離 (mm)						
25								

実施例 3 基剤の保形性の評価

本発明の基剤は、歯周ポケット等の局所に適用したとき、基剤の少なくとも表 面部分が硬化して、長期間適用時の形を保つことができる。この性質を確認する ため以下の試験を行った。

歯周ポケットのモデルとして、幅 $10\,\mathrm{nm}$ 、深さ $20\,\mathrm{mm}$ のスリットを入れた2%寒天ゲルを使用した。幅 $5\,\mathrm{mm}\times$ 長さ $30\,\mathrm{mm}\times$ 厚さ $0.02\,\mathrm{mm}$ のプラスチック片の先端に各製剤を約 $10\,\mathrm{mg}$ 塗布し、2%寒天ゲルに設けた幅 $10\,\mathrm{mm}$ 深さ $20\,\mathrm{mm}$ のスリット部に挿入した。この寒天ゲルを $37\,\mathrm{C}$ の恒温槽に保管し、一定時間静置後にプラスチック片を抜き取り、有効成分の代わりに食用色素を配合した基剤の保形性の確認を行った。試験に用いた基剤の処方を表 $4\,\mathrm{cr}$ に示す。

その結果、図4に示すとおり、本発明の基剤例5、6および7はいずれも48時間後まで最初の形状をほぼ完全に保持していた。これに対し、比較基剤例3は6時間後には約半分、24時間後にほぼ全体の形状が消失し、比較基剤例4は1時間後には約半分、6時間後にほぼ全体の形状が消失した。従って、本発明の基剤は保形性に優れ、局所での滞留性が良好であることが示された。

10

表 4

15		基剤例	基剤例	基剤例	比較	甚 比較基
10	成分	5	6	7	剤例	3 剤例 4
	食用青1号	0.20	0. 20	0. 20	0. 20	0. 20
	エチルセルロース	-	-	16. 29	_	_
	オイドラギットRS	34. 93	26. 48	-	2. 06	· <u>-</u>
	クエン酸トリエチル	64. 87	49. 90	63. 14	-	-
	ポリエチレン末	· –	23. 42	-	-	_
20	ステアリルアルコール	-	-	20. 37	_	-
	ヒドロキシエチルセルロース	-	-	_	4. 12	-
	塩化マグネシウム 6 水和物	-	-	-	5. 14	-
	トリアセチン	-	_	_	12. 35	-
	グリセリン	_	_	_	76. 13	_
	プラスチベース	_	_	_	_	79. 73
	水酸化アルミニウム	_	_	_	-	2. 75
25	プロピレングリコール	_		-	_	2. 04
	ヒドロキシプロピルメチル	-		-	, –	15. 28
	セルロース					
	合計	_ 100.00	100.00	100. 00	100.00	100. 00

(単位:%)

実施例 4 in vitro法による薬物放出速度の確認

5

10

15

20

25

製剤例 $1 \sim 7$ の製剤からの薬物放出速度を、in vitro法で確認した。 投与部位における薬物の放出速度を確認するため、歯周ポケットのモデルを用いて試験を行った。具体的には、先端部の内径が 300μ のシリンジに充塡した組成物を幅 $5 \, \text{mm} \times$ 長さ $30 \, \text{mm} \times$ 厚さ $0.02 \, \text{mm}$ のプラスチック片の先端に略円形に約 $10 \, \text{mg}$ を正確に計量して塗布し、2% 寒天ゲルに設けた幅 $10 \, \text{mm}$ 深さ $20 \, \text{m}$ のスリット部に挿入した。この寒天ゲルを 37% の恒温槽に保管し、一定時間後にプラスチック片を抜き取り、製剤中に残留する薬物の定量を行った。

ファロペネムナトリウムの分析条件:オクタデシルシリル化シリカゲルを充塡したステンレス製の高速液体クロマトグラフ用カラムを用いた。カラム温度は40℃に設定した。移動相には、リン酸二水素ナトリウム3.1gを水/アセトニトリル/1mol/1リン酸水溶液混液(200ml:900ml:10ml)に加えたものを用いた。流量はファロペネムナトリウムの保持時間が約14分になるように調整した。検出器には紫外吸光光度計を用い、305mmの測定波長を用いた。

ミノサイクリン塩酸塩の分析条件:オクタデシルシリル化シリカゲルを充塡したステンレス製の高速液体クロマトグラフ用カラムを用いた。カラム温度は40℃に設定した。移動相には、トリエチルアミン20.2gを水/アセトニトリル混液(100ml:50ml)に溶かし、リン酸を加えてpH2.2に調整したものを用いた。流量はミノサイクリン塩酸塩の保持時間が約14分になるように調整した。検出器には紫外吸光光度計を用い、354mmの測定波長を用いた。

分析に使用した製剤の処方を表5および表7に、それらに対応する分析結果を表6および表8に示す。

その結果、有効成分としてミノサイクリン塩酸塩を用いた製剤例1と比較製剤例1を比較した場合、製剤の保形性の良好な製剤例1は局所に滞留する有効成分の残存量が多かった。また、有効成分としてファロペネムナトリウムを用いた製剤2~7の結果から、水不溶性高分子、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤、およびその他の添加剤の種類および/または配合量の違いにより、有効成分の放出速度を任意に制御できることが示された。

10

15

表 5 製剤例 1 および比較例 1 の処方

成分	製剤例1	比較製剤例 1
ミノサイクリン塩酸塩	2	2
アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS	2 6	2
クエン酸トリエチル	4 9	
ポリエチレン末	2 3	
ヒドロキシエチルセルロース		4
塩化マグネシウム・6水和物		5
グリセリン		7 5
トリアセチン		1 2
合計	1 0 0	100
		(単位:%)

表 6 製剤中のミノサイクリン塩酸塩残存量(%)

時間	製剤例 1	比較製剤例1		
2 h r	9 4 . 3	47.1		
1 8 h r	28.8	4. 4		

表7 製剤例2~7の処方

成分	製剤例2	製剤例3	製剤例4	製剤例5	製剤例6	製剤例7
ファロペネムナトリウム	2	2	2	2	2	2
エチルセルロース		14	7		16	16
アミノアルキルメタアク	7 1)					
レートコポリマーRS	26		13	26		
クエン酸トリエチル	49	54	52	•	62	62
トリアセチン				49		
ポリエチレン末	23	30	26	23		
ステアリン酸					20	
ステアリルアルコール						20
合計	100	100	100	100	100	100
					(H)	444 . 04)

(単位:%)

表 8 製剤中のファロペネムナトリウム残存量(%)

時間	製剤例2	製剤例3	製剤例4	製剤例5	製剤例6	製剤例7
2 h r	48. 9	97. 2	59. 2	34. 2	89.8	91. 7
18hr	6. 9	9. 3	8. 1	5. 5	26. 5	43. 3

20

請求の範囲

- 1. 有効成分、水不溶性高分子、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤を必須成分とし、必要に応じてその他の添加剤を配合した局所投与用医薬組成物。
- 2. ヒトを含む動物用の抗生物質製剤、抗菌剤、抗真菌剤、抗ウイルス剤、 殺菌剤、消炎剤、局所麻酔剤、血管収縮剤、ステロイドホルモン剤、抗ヒスタミン剤、プロスタグランジン製剤または鎮痒剤である、請求項1記載の局所投与用 医薬組成物。
 - 3 口腔内投与用である請求項1ないし2いずれかの局所投与用医薬組成物。
- 4. 水不溶性高分子が、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーRS、アミノアルキルメタアクリレートコポリマーE、メタアクリル酸コポリマーL、メタアクリル酸コポリマーS、エチルセルロース、ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、カルボキシメチルエチルセルロース、酢酸フタル酸セルロース、ロジン、サンダラック、セルロイド、シェラックおよびゼインからなる群から選択される1種または2種以上である、請求項1ないし3のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。
 - 5. 水不溶性高分子が溶解し、かつ水に対して相溶性を有する溶剤が、クエン酸トリエチル、トリアセチン、トリブチリン、ジアセチルエチレングリコール、セバシン酸ジエチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジブチル、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、グリセリンおよびアセチルグリセリン脂肪酸エステルからなる群から選択される1種または2種以上である、請求項1ないし4のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。
- 25 6 その他の添加剤として、該溶剤に不溶性または難溶性の添加剤粉末を配合してなる、請求項1ないし5のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。
 - 7. その他の添加剤として、p H調整剤を配合してなる、請求項1 ないし5 のいずれか1 項の局所投与用医薬組成物。
 - 8 その他の添加剤として、粘着剤および/または膨潤剤を配合してなる、



請求項1ないし5のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。

- 9. その他の添加剤として、油脂、脂肪酸およびその塩やエステル等の脂肪酸誘導体、界面活性剤、多価アルコール、および高級アルコールの群から選択される1種または2種以上のものを配合してなる、請求項1ないし5のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。
- 10. 徐放性製剤である、請求項1ないし9のいずれか1項の局所投与用医薬組成物。
- 11. 有効成分がペネム系抗生物質である、請求項10の局所投与用医薬組成物。
- 10 12. 水不溶性高分子、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有 する溶剤を必須成分とし、必要に応じてその他の添加剤を配合した製剤用基剤。
 - 13. 局所投与用医薬組成物用である請求項12の製剤用基剤。
 - 14. 水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤と混合して 局所投与用医薬組成物を製造するための該水不溶性高分子の使用。
- 15 15. 水不溶性高分子と混合して局所投与用医薬組成物を製造するための、該 水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤の使用。
 - 16. 歯周病治療のための有効成分、水不溶性高分子、該水不溶性高分子が溶解しかつ水に対して相溶性を有する溶剤を必須成分とし、必要に応じてその他の添加剤を配合した歯周病治療剤。

図 1

レオメーターによる針入試験

浸渍時間 〇時間

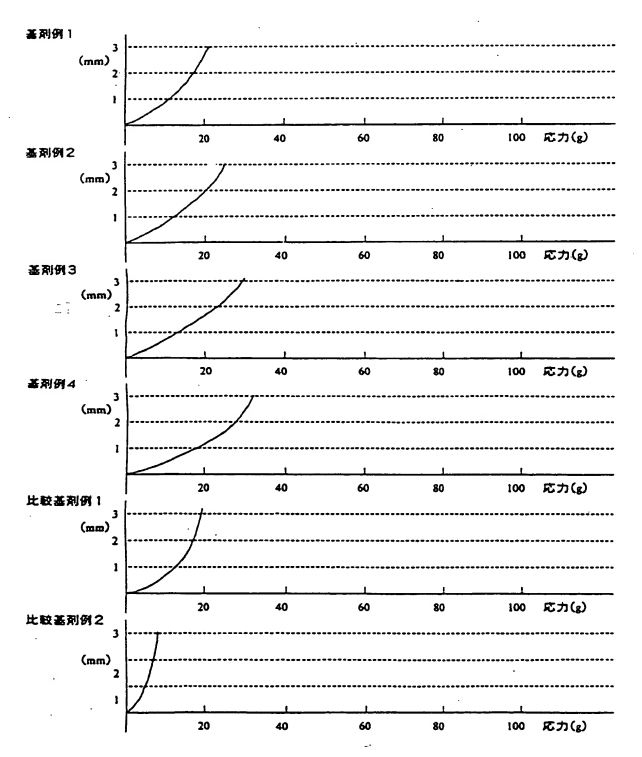


図 2

レオメーターによる針入以鉄

浸渍時間 24時間

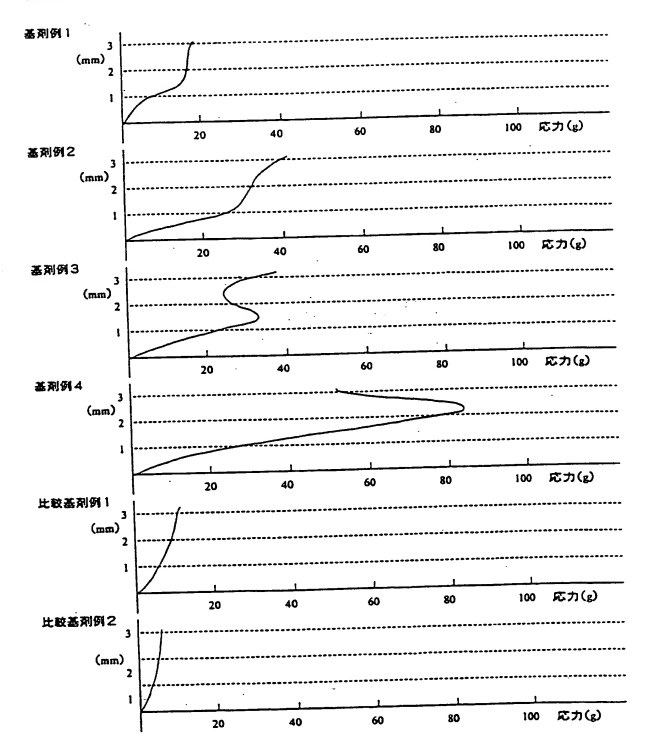


図3

レオメーターによる針入試験

浸渍時間 48時間

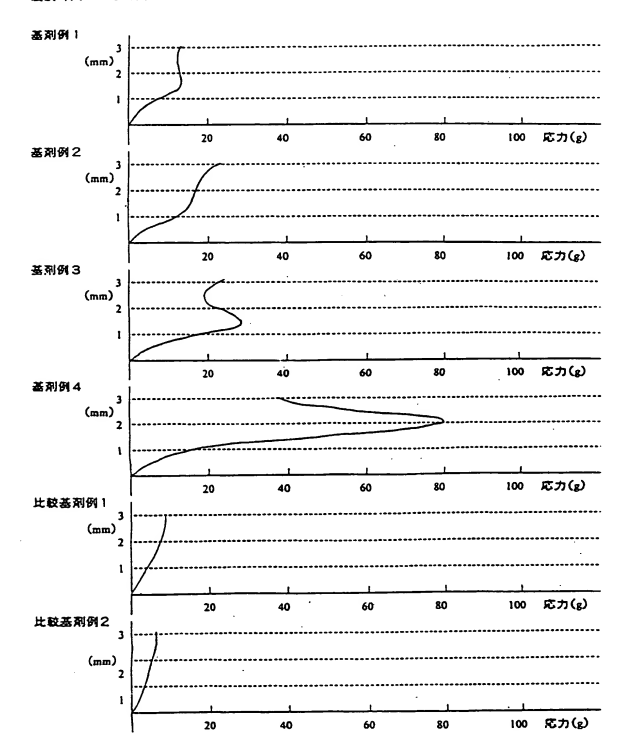
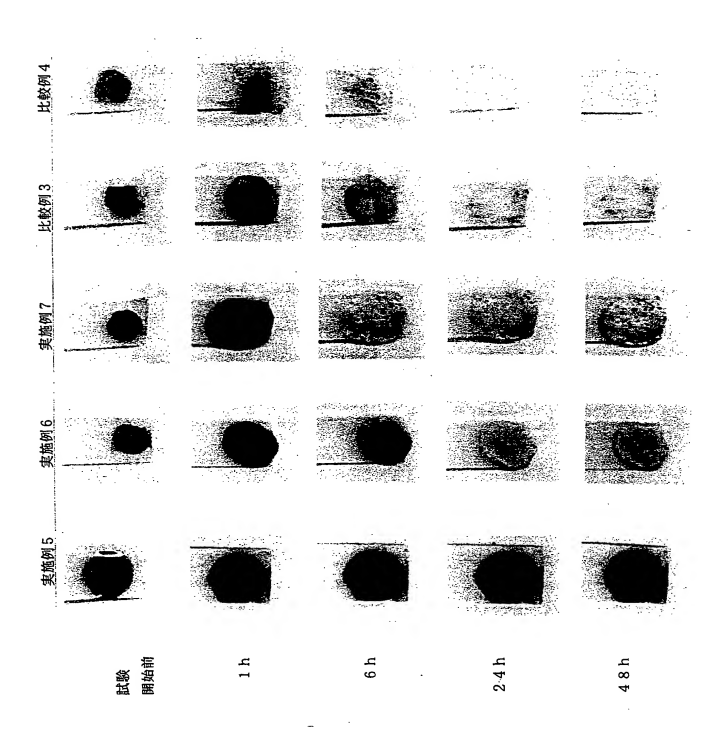


図4



4/4 差替え用紙(規則26)





国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、=PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 YCT-511			告の送付通知様式(PCT/ISA/22,0) を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/04651	国際出願日 (日.月.年) 12.07.	0 0	優先日 (日.月.年) 12.07.99
出願人(氏名又は名称) サントリー株式会社		· -	
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される		(PCT18	条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。		•
この調査報告に引用された先行	支術文献の写しも添付されて	こいる。	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ			
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書		ごおり、次の酢	記列表に基づき国際調査を行った。
この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	による配列表	
│ │ │ │ │ │ 出願後に、この国際調査機	・ 関に提出された書面による	配列表	
	関に提出されたフレキシブ		よろ配列表
			示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
□ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキシブルディ	スクによる配	列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	ぶできない(第1欄参照)。		
 3. 発明の単一性が欠如してい	、る(第Ⅱ欄参照)。		
4. 発明の名称は 🗓 出願	頂人が提出したものを承認す	⁻ る。	·
□ 次に	こ示すように国際調査機関が	作成した。	•
·			
5. 要約は 🗴 出願	頁人が提出したものを承認す	-る。	
国際		人は、この国	第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	頁人が示したとおりである。		x なし
	頂人は図を示さなかった。		
□ 本図	図は発明の特徴を一層よく表	そしている。	

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁷ A61K47/32, 38, 44, 16, 14, A61K45/00. A61P1/02 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl⁷ A61K47/32, 38, 44, 16, 14, A61K45/00, A61P1/02 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の筒所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 X EP, 184389, A2 (SUNSTAR KABUSHIKI 1 - 16KAISHA) 11. 6月. 1986 (11. 06. 86), 全文 & JP, 62-123120, A, 全文 & JP, 61-130228, A , 全文 & US, 4701320, A & DE, 3579126, A JP, 63-287719, A (サンスター株式会社) X 1 - 10, 24.11月.1988 (24.11.88), 請求の範囲, 12 - 16Y 実施例(ファミリーなし) 1 1 |x| C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 03.10.00 20.09.00 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 2939 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 冨永 保 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3490

	国际 调 生 积 5	国際出願番号 PCT/ JPO	0/04651
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の簡所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 63-79817, A (サンスター 4. 4月. 1988 (04. 04. 88)		1-10, $12-16$
Y	(ファミリーなし)		1 1
X	JP, 7-267867, A (サンスター 17. 10月. 1995 (17. 10. 9		1-5, $10-16$
	(ファミリーなし)		6 — 9
X	JP,7-267868,A(サンスター 17.10月.1995(17.10.9		$\begin{vmatrix} 1-5, \\ 11-16 \end{vmatrix}$
Y A	(ファミリーなし)		6 - 9 1 0
i			

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

PCT/JP00/04651

A.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K47/32, 38, 44, 16, 14, A61K45/00, A61P1/02							
Acc	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
		SEARCHED						
Min	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K47/32, 38, 44, 16, 14, A61K45/00, A61P1/02							
Doc	umentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched				
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·							
Ele	ctronic da	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)				
C.	DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Cat	едогу*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim N .				
	х	EP, 184389, A2 (SUNSTAR KABUSHI	KI KAISHA),	1-16				
		11 June, 1986 (11.06.86), Full text						
		& JP, 62-123120, A, Full text						
		& JP, 61-130228, A, Full text & US, 4701320, A & DE, 35791	126, A					
	X Y	JP, 63-287719, A (SUNSTAR INC.) 24 November, 1988 (24.11.88), Claims; implementation example	(Family: none)	1-10,12-16 11				
	X Y	JP, 63-79817, A (SUNSTAR INC.), 04 April, 1988 (04.04.88), Claims; implementation example		1-10,12-16 11				
	X Y	JP, 7-267867, A (SUNSTAR INC.), 17 October, 1995 (17.10.95), implementation example 2 (Fam		1-5,10-16 6-9				
	x	JP, 7-267868, A (SUNSTAR INC.),		1-5,11-16				
	Y	17 October, 1995 (17.10.95),	ily: none)	6-9 10				
-	A Lustha	implementation example 2 (Fam: documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
<u> </u>				mational filing date or				
"A"	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention "E" earlier document but published on or after the international filing "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be							
"L"	date considered novel or cannot be considered to involve an inventive "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be							
4/3	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other citation or other document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other citation or other document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such							
	means "P" document published prior to the international filing date but later "B" document published prior to the international filing date but later "Combined with the of the local accuments a							
than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report								
	20 September, 2000 (20.09.00) 03 October, 2000 (03.10.00)							
Na	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer							
Fa	ocimile N		Telephone N					

